PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/31549
C08F 291/08, 285/00, B01J 20/32	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 10. Oktober 1996 (10.10.96)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP95		CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,
(22) Internationales Anmeldedatum: 7. April 1995 (07	7.04,9	SE).
(71)(72) Anmelder und Erfinder: MÜLLER, Egbert [D Elbestrasse 70, D-64390 Erzhausen (DE).	DE/DE	Veröffentlicht   Mit internationalem Recherchenbericht.
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MACK, Margot [D Gartenstrasse 13, D-64689 Grasellenbach (DE). PC TKE, Peter [DE/DE]; Steingärten 23, D-64853 Otz (DE). LUBDA, Dieter [DE/DE]; Im Bangert 21 c, D Bensheim (DE).	OGUI zberg	/- 5
,		·
(54) Title: DENDRIMERIC GRAFT POLYMERS		
(54) Bezeichnung: DENDRIMERE PFROPFPOLYMERISA	ATE	
-(CR <sup>1</sup> R <sup>2</sup> -CR <sup>3</sup> )- 		
-(CR <sup>1</sup> R <sup>2</sup> -CR <sup>3</sup> )-   O=C-O-(CH <sub>2</sub> ) <sub>n</sub> -CH-   X	I-CHF   X	<b>4</b> (II)
-(CR <sup>1</sup> R <sup>2</sup> -CR <sup>3</sup> )-		. <b>(III)</b>

#### (57) Abstract

The invention concerns dendrimeric graft polymers based on base carriers containing hydroxyl groups and on the surfaces of which polymers are covalently bound, the following conditions applying: a) the base carrier contains aliphatic hydroxyl groups; b) the covalently bound polymers are bound by an end-position monomer unit to the basic carrier, c) the polymers at the branching points of the dendrimeric structure contain monomer units of formula (II); and d) the dendrimeric polymers contain monomer units of formula (III); R<sup>I</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup> independently of one another stand for H or CH<sub>3</sub>, R<sup>4</sup> stands for H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub> alkyl or C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub> aryl, n is an integer between 1 and 5, one group X is OH and the other group X is an end-position monomer unit of a further polymer chain, and Y stands for a group containing a separation effector. The invention also concerns the production of these dendrimeric graft polymers and their use as separating agents for liquid chromatography.

#### (57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft dendrimere Pfropfpolymerisate auf der Grundlage von hydroxylgruppenhaltigen Basisträgem, auf deren Oberflächen Polymere kovalent gebunden sind, wobei a) der Basisträger aliphatische Hydroxylgruppen enthält, b) die kovalentgebundenen Polymeren über eine endständige Monomereinheit an den Basisträger gebunden sind, c) die Polymeren an den Verzweigungsstellen der dendrimeren Struktur Monomereinheiten der Formei (ii) enthalten, d) die dendrimeren Polymeren Monomereinheiten der Formei (iii) enthalten, worin R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> unabhängig voneinander H oder CH<sub>3</sub>, R<sup>4</sup> H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl, n eine ganze Zahl zwischen 1 und 5, ein Rest X OH und der andere Rest X eine endständige Monomereinheit einer weiteren Polymerkette darstellt, und Y einen Rest, der einen Separationseffektor enthält, bedeuten. Die Erfindung betrifft weiterhin die Herstellung dieser dendrimeren Pfropfpolymerisate und ihre Verwendung als Trennmaterialien für die Flüssigkeitschromatographie.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgien	NE	Niger
ΑU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungam	NZ	Neumeeland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumanien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	u	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	\$Z	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LÜ	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	77	Trin dad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

#### **Dendrimere Pfropfpolymerisate**

Die Erfindung betrifft dendrimere Pfropfpolymerisate und ihre Verwendung als Trennmaterialien für die Flüssigkeitschromatographie.

5

Aus DE 38 11 042 sind Trennmaterialien für die Chromatographie bekannt, die lineare Propfpolymere aufweisen. Diese Materialien weisen gegenüber Trennmaterialien, die vernetzte Polymere enthalten, deutliche Vorteile auf. Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es. Trennmaterialien mit verbesserten Eigenschaften bereitzustellen.

Aus DE 43 10 964 sind oxiranhaltige aktivierte Trägermaterialien bekannt, bei denen Monomere der Formel I auf einen hydroxylgruppenhaltigen Basisträger aufgepfropft sind,

15

10

20

worin

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> unabhängig voneinander

H oder CH<sub>3</sub>,

25 R4

H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl

und

n

eine ganze Zahl zwischen 1 und 5

bedeuten.

Es wurde gefunden, daß sich diese aktivierten Trägermaterialien zu den erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisaten mit dendrimerer Struktur umsetzen lassen. Dabei werden auf das bekannte Pfropfpolymerisat mit linearer Polymerkette (Polymerkette erster Generation) wiederum lineare Polymere aufgepfropft (Polym rkette zweiter Generation), wobei dieser Schritt mehrfach wiederholt werden kann (Polymerketten höherer Generation).

So entst h n v rzw igte Pfropfpolymere, die jedoch keine Vernetzung aufweisen. Zusätzlich werden, entsprechend den vorgesehenen chromatographischen Trennverfahren, Separationseffektoren eingeführt. Die resultierenden Trennmaterialien weisen verbesserte Eigenschaften auf.

5

10

15

20

25

30

35

Die für die verschiedenen chromatographischen Trennungsverfahren notwendigen Separationseffektoren sind als feste Phase an einen Basisträger gebunden und gehen unterschiedlich starke Wechselwirkungen mit den Analyten der Probe ein. Für verschiedene chromatographische Trennungsmethoden sind dem Fachmann geeignete Separationseffektoren bekannt; beispielsweise: ionische oder ionenbildende (ionogene) Gruppen für die Ionenaustauschchromatographie, Affinitätsliganden für Affinitätschromatographie, wozu auch die Metallchelatchromatographie gehört, hydrophobe Gruppen für die hydrophobe Interaktionschromatographie oder reversed phase Chromatographie und vorwiegend netzartige poröse hydrophile Gruppen für die Gelpermeationschromatographie. Für die Abtrennung von niedermolekularen Analyten aus proteinhaltigen Matrices sind Materialien mit hydrophilen und hydrophoben Bereichen bekannt, die entweder durch ihre Porenstruktur (US 4,544,485; EP 0 173 233) oder durch hydrophile Abschirmung (US 5,277,813) die unerwünschte Bindung der Proteine an die hydrophoben Bereiche vermeiden.

Gegenstand der Erfindung sind dendrimere Pfropfpolymerisate auf der Grundlage von hydroxylgruppenhaltigen Basisträgern, auf deren Oberflächen Polymere kovalent gebunden sind, wobei

- a) der Basisträger aliphatische Hydroxylgruppen enthält,
- b) die kovalent gebundenen Polymeren über eine endständige Monomereinheit an den Basisträger gebunden sind,
- die Polymeren an den Verzweigungsstellen der dendrimeren Struktur
   Monomereinheiten der Formel II enthalten

35

und die dendrimeren Pfropfpolymerisate Monomereinheiten der d) Formel III enthalten,

-(CR<sup>1</sup>R<sup>2</sup>-CR<sup>3</sup>)-111 5

worin

R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> unabhängig voneinander

Hoder CH<sub>3</sub>,

10 R4 H. C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl, eine ganze Zahl zwischen 1 und 5, n

ein Rest X OH und der andere Rest X eine endständige Monomereinheit einer weiteren Polymerkette darstellt,

und 15 Y

einen Rest, der einen Separationseffektor enthält, bedeuten.

Die erfindungsgemäßen dendrimeren Pfropfpolymerisate sind erhältlich durch folgende Reaktionsschritte:

Aufpfropfung von Monomeren der Formel I auf einen hydroxylgruppena) haltigen Basisträger in Gegenwart von Cer-IV-lonen,

CR<sup>1</sup>R<sup>2</sup>=CR<sup>3</sup>

O=C-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>CH-CHR<sup>4</sup> 25

worin R1, R2, R3, R4 und n die bereits genannten Bedeutungen 30 besitzen;

- zumindestens teilweise Umsetzung der Oxirangruppen in Diolgruppen; b)
- Aufpfropfung von weiteren Monomeren, beispielsweise von weiteren Monomeren der Formel I, oder auch Monomeren, die Separationseffektoren nthalten, in Gegenwart von Cer-IV-Ionen;

- d) optionale, auch mehrfache Wiederholung der Schritte b) und c);
- e) <u>Einführung von Resten mit Separationseffektoren,</u> soweit diese nicht bereits durch die Aufpfropfreaktion mit Monomeren, die Separationseffektoren enthalten, eingeführt sind;
- f) optionale Ringöffnung verbliebener Oxirangruppen.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen dendrimeren Pfropfpolymerisaten bei der Trennung von Gemischen mindestens zweier Substanzen, insbesondere zur Trennung von Biopolymeren, mittels Flüssigkeitschromatographie, insbesondere mittels Ionenaustausch- und Affinitätschromatographie. Eine weitere erfindungsgemäße Verwendung ist die Abtrennung von niedermolekularen Analyten aus proteinhaltigen Matrices.

- Gegenstand der Erfindung sind auch Verfahren zur Herstellung von dendrimeren Pfropfpolymerisaten mit folgenden Verfahrensschritten:
  - a) Aufpfropfung von Monomeren der Formel I auf einen hydroxylgruppenhaltigen Basisträger in Gegenwart von Cer-IV-Ionen,

25

10

worin

R1, R2 und R3 unabhängig voneinander

H oder CH<sub>3</sub>,

R4

H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl

30 und

n eine ganze Zahl zwischen 1 und 5 bedeuten, wobei aus DE 43 10 964 bekannte aktivierte Trägermaterialien entstehen,

V

- b) zumindest t ilweise Umsetzung der Oxirangruppen in Diolgruppen;
- c) Aufpfropfung von Monomeren der Formel I oder von Monomeren der Formel V auf die in Schritt b) entstandenen Diolgruppen in Gegenwart von Cer(IV)ionen,

5

10

worin

W

OH oder NHR®

und

R٥

C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, das mit einem Amino-, Monoalkylamino-,

Dialkylamino-, Trialkylammonium-, Carboxyl- oder

Sulfonsäurerest substituiert ist,

15

20

bedeuten.

wobei die Schritte b) und c) einmal oder auch mehrfach wiederholt werden können.

d) Einführung der Reste, die die Separationseffektoren enthalten, soweit diese nicht bereits durch die Aufpfropfreaktion mit Monomeren der Formel V erfolgt ist

und

- e) optionale Ringöffnung verbliebener Oxirangruppen
- Gegenstand der Erfindung sind Verfahren zur Trennung von Gemischen mindestens zweier Substanzen, insbesondere zur Trennung von Biopolymeren, mittels Flüssigkeitschromatographie, insbesondere mittels Ionenaustausch-, hydrophober Interaktions- oder Affinitätschromatographie, unter Verwendung der erfindungsgemäßen dendrimeren Pfropfpolymerisaten. Weitere erfindungsgemäße Verfahren betreffen die Abtrennung von niedermolekularen Analyten aus proteinhaltigen Matrices mit Hilfe von erfindungsgemäßen dendrimeren Trennmaterialien.

WO 96/31549 PCT/EP95/01278

- 6 -

Abbildung 1 z igt di Abhängigkeit von Selektivität  $\alpha$  (Kurve A) und Bindungskapazität (Kurve B) von diethylamin-substituierten (DEA) ionenaustauschern mit verschiedenem Verzweigungsgrad (Probennummer als Abzisse). Die experimentellen Einzelheiten finden sich in Anwendungsbeispiel A. Es zeigt sich, daß die Selektivität von verzweigtem Material deutlich höher ist als von unverzweigtem Material. Die Bindungskapazität nimmt, verglichen mit unverzweigten Vergleichsmaterial, bei geringer Verzweigung zu, fällt aber bei starker Verzweigung deutlich ab.

5

25

35

10 Die Abbildungen 2 und 3 zeigen den Versuchsaufbau für die Abtrennung von Analyten aus biologischen Matrices, beispielsweise Serum oder Plasma, unter Verwendung von erfindungsgemäßen Trennmaterialien. Abbildung 4 zeigt die Ergebnisse eines Wiederfindungsversuchs unter Verwendung eines nach Beispiel 9 hergestellten Trennmaterials. Nähere 15 experimentelle Einzelheiten finden sich in Anwendungsbeispiel B.

Die erfindungsgemäßen dendrimeren Pfropfpolymerisate zeichnen sich durch eine baumartig verzweigte Struktur aus, wobei ein erstes lineares Polymer auf einen Basisträger, der aliphatische Hydroxylgruppen enthält. 20 aufgepfropft ist. Dabei werden Monomere der Formel I, wobei die Reste R1, R2, R3 und R4, sowie n die bereits genannten Bedeutungen besitzen, in Gegenwart von Cer-IV-Ionen aufgepfropft, wobei ein lineares Pfropfpolymerisat entsteht. Die Grundzüge dieser Reaktion sind von G. Mino und S. Kaizerman (1958) J.Polymer Science 31, 242-243, und G. Mino et al. (1959) J.Polymer Science 38, 393-401, beschrieben. Das Polymer enthält zunächst Oxiranreste, die anschließend vollständig oder teilweise zu Diolgruppen umgesetzt werden. Dazu wird eine Behandlung mit verdünnter Schwefelsäure bevorzugt.

30 Auf die somit entstandenen aliphatischen Hydroxylgruppen dieses Polymers (erste Generation) können nun erneut Monomere der Formel I in Gegenwart von Cer-IV-Ionen aufpolymerisiert werden. Das resultierende Polymer (zweite Generation) ist in sich selbst linear. Die Gesamtstruktur ist jedoch v rzweigt.

Um zu noch stärker v rzweigten dendrimeren Pfropfpolymerisaten zu gelangen, können die genannten Arbeitsschritte wiederholt werden: Umsetzung der Oxirangruppen in Diolgruppen und Polymerisation von Monomeren der Formel I in Gegenwart von Cer-IV-Ionen.

5

10

15

20

Zusätzlich werden die für die chromatographischen Trennungen notwendigen Separationseffektoren eingeführt, die als feste Phase an einen Basisträger gebunden sind, und die unterschiedlich starke Wechselwirkungen mit den Analyten der Probe eingehen. Für verschiedene chromatographische Trennungsmethoden sind dem Fachmann geeignete Separationseffektoren bekannt, beispielsweise:

- a) Für die Ionenaustauschchromatographie sind ionische Gruppen wie beispielsweise quaternäre Ammoniumalkylgruppen und die SO<sub>3</sub>--Gruppe, sowie ionogene Gruppen, die unter bestimmten pH-Bedingungen Ionen bilden, bekannt. Zu der letzten Gruppe gehören beispielsweise die alkylierten Aminogruppen, sowie die Carboxyl- und die Phosphorsäuregruppe.
- b) Für die Affinitätschromatographie sind dem Fachmann sehr viele Affinitätsliganden bekannt, die jeweils mit dem Analyten eine strukturell gegebene Bindung eingehen, und die als Separationseffektoren geeignet sind, beispielsweise:

#### Tabelle 1:

	Affinitätsligand	Analyt (Beispiel)
25	Protein A	Immunglobuline
	Concanavalin A	Glycoproteine
	Biotin	Avidin/Streptavidin
	Avidin	Biotin
	Streptavidin	Biotin -
30	5'-Adenosinmonophosphat	NAD-abhängige Oxidoreduktasen
	2',5'-Adenosindiphosphat	NADP-abhängige Oxidoreduktasen
	Aminoacridin	RNA oder DNA

25

30

35

#### Tabelle 1 (Fortsetzung):

Affinitätsligand Analyt (Beispiel)
Boronsäure Katecholamine
Boronsäure glykosyliertes Hämoglobin
Iminodiessigsäure Metalloproteine
"thiophile" Liganden Immunglobuline
Cibachromblau monoklonale Antikörper

- Für die hydrophobe Interaktionschromatographie sind ungeladene c) 10 hydrophobe Separationseffektoren üblich, beispielsweise C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, C<sub>6</sub>-C<sub>25</sub>-Aryl, C<sub>7</sub>-C<sub>25</sub>-Alkylaryl oder C<sub>7</sub>-C<sub>25</sub>-Arylalkyl, die auch einfach oder mehrfach mit Nitril oder C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkoxy derivatisiert sein können, wobei auch eine oder mehrere nicht benachbarte CH2-Gruppen durch NH oder O oder auch eine oder mehrere CH-Gruppen durch N ersetzt 15 sein können, oder Polyoxyethylen- oder Polyoxypropylenderivate [(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-O-]<sub>o</sub>-R<sup>9</sup>, worin m 2 oder 3, o eine ganze Zahl zwischen 1 und 200 und R9 H oder C1-C5-Alkyl bedeuten. Bevorzugt werden besonders Reste mit mittlerer oder geringer Hydrophobizität. Diese Reste können als Alkyl- oder Arylreste, als Alkoxy- oder Aroxyreste 20 oder als Alkoyl- oder Aroylreste eingeführt werden.
  - d) Für die Gelpermeationschromatographie werden hydrophile Verbindungen, die vorzugsweise Poren oder Netzwerke ausbilden, als Separationseffektor benutzt. Dazu gehören (Meth)acrylsäurederivate wie Acrylamid oder Methacrylamid, ferner (2,3-Dihydroxypropyl)-methacrylat oder N-(2-Methoxyethyl)acrylamid oder N-(2,3-Dihydroxypropyl)-acrylamid. Außerdem gehören dazu vinylierte Heterocyclen, wie z.B. 1-Vinylimidazol, N-Vinylpyrrolidon, 2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, 4-Vinylpyrrolidon-N-oxid.
    - e) Für die Abtrennung von niedermolekularen Substanzen aus biologischen Proben (z.B. Urin oder Blut) werden sogenannte abgeschirmte Phasen verwendet. Diese Trennmaterialien weisen sowohl hydrophoben als auch hydrophile Bireiche auf. Dabei treten die hydrophoben Bereiche, deren Struktur den oben (siehe c)) erwähnten hydrophoben Trinnmaterialien intspricht, in Wechs lwirkung mit den

10

15

20

25

30

35

niedermolekularen Analyten der Probe. Die hydrophilen Bereiche verhindern die Wechselwirkung der hochmolekularen Anteile der Probe (z.B. der Proteine) mit den hydrophoben Bereichen. Dendrimere Pfropfpolymerisate entsprechend der vorliegenden Erfindung eignen sich in hervorragender Weise als abgeschirmten Phasen für die Abtrennung von Analyten aus biologischen Matrices.

Zur Einführung der Separationseffektoren sind verschiedene Reaktionswege möglich:

- a) Die Separationseffektoren werden durch Reaktion mit den den Oxiranresten, die nach der Polymerisation mit Verbindungen der Formel I vorhanden sind, in den Träger eingebaut; z.B.:
  - a1) die Reaktion mit schwefliger Säure oder ihren Salzen oder mit primären, sekundären oder tertiären Aminen, wobei Ionenaustauscher entstehen;
  - a2) die Reaktion mit Iminodiessigsäure oder die Einführung thiophiler Liganden, oder anderer Affiniätsliganden wie Protein A, wobei Träger für die Affinitätschromatographie entstehen;
  - a3) die Reaktion mit Alkoholen, Phenolen oder auch primären Aminen, wobei hydrophobe Trennmaterialien entstehen.

Hydrophobe Separationseffektoren lassen sich beispielsweise auch durch Esterbindungen an Hydroxylgruppen, wie sie durch Hydrolyse der Oxiranreste entstehen, einführen.

Bei der Reaktionsfolge nach a1) entstehen beispielsweise Verbindungen, bei denen der Rest Y aus Formel III die Bedeutung von Formel IV besitzt,

worin

24

H, C1-C5-Alkyl oder C6-C12-Aryl,

n

eine ganze Zahl zwischen 1 und 5,

ein Rest Z OH und der andere Rest Z einen Rest, ausgewählt aus der Gruppe NR $^5$ R $^6$ , N+R $^5$ R $^6$ R $^7$ , PO $_4$ H $_2$  und SO $_3$ H,

und

R5, R6 und R7 unabhängig voneinander

 $C_1\text{-}C_4\text{-}Alkyl$ , wobei einer oder beide Reste  $R^5$  oder  $R^6$ 

auch H sein kann,

10 bedeuten.

b) Bei der letzten Pfropfpolymerisation können statt der Monomeren der Formel I die aus DE 38 11 042 bekannten Monomeren eingesetzt werden, wobei die aus dieser Druckschrift bekannten Gruppen als Separationseffektoren eingeführt werden. Dazu gehören beispielsweise Monomeren der Formel V.

٧

20

25

30

15

worin

W OH oder NHR8

und

R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, das mit einem Amino-, Monoalkylamino-, Dialkylamino-, Trialkylammonium-, Carboxyl- oder Sulfonsäurerest substituiert ist,

bedeuten.

In den nach Verfahrensvariante b) hergestellten Trägermaterialien bedeutet der Rest Y aus Formel III einen Rest nach Formel VI,

VI

10

15

20

25

worin

W OH oder NHR®

und

R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, das mit einem Amino-, Monoalkylamino-, Dialkylamino-, Trialkylammonium-, Carboxyl- oder Sulfonsäurerest substituiert ist, bedeuten.

Bevorzugte Monomere der Formel V sind solche, bei denen W eine der folgenden Bedeutungen besitzt: OH, NH(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>N(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>, NH(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>N(C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>2</sub>, NH(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>N+(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>, NHC(CH  $_3$ )<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SO $_3$ H oder NH(CH $_2$ )<sub>2</sub>SO $_3$ H.

Nachdem die beschriebenen Umsetzungen ausgeführt wurden, können gegebenenfalls noch verbliebene Oxiranreste hydrolysiert werden, beispielsweise durch eine abschließende Behandlung mit verdünnter Schwefelsäure.

Auch ohne weitere Ausführungen wird davon ausgegangen, daß ein Fachmann die obige Beschreibung in weitesten Umfang nutzen kann. Die bevorzugten Ausführungsformen sind deswegen lediglich als beschreibende, keineswegs als in irgendeine Weise limitierende Offenbarung aufzufassen.

Die vollständige Offenbarung aller vor- und nachstehend aufgeführten Anmeldungen, Patente und Veröffentlichungen, insbesondere der deutschen Anmeldung P 43 34 351, eingereicht am 08.10.1993, sind durch Bezugnahme in diese Anmeldung eingeführt.

Die folgenden Beispiele sollen den Gegenstand näher erläutern; diese Beispiele stellen keine Einschränkung des Erfindungsgegenstandes dar.

#### Beispi le

#### Herstellungsbeispiele

In den folgenden Herstellungsbeispielen bedeutet Raumtemperatur (RT) 15-30 °C. Die Polymeriation wird in einem Dreihalskolben geeigneter Größe, der mit Rührer, Tropftrichter und Thermometer ausgerüstet ist, ausgeführt. Gewaschen wird durch Absaugen auf einer Glasfritte (G2).

10

## <u>Beispiel 1</u>: Herstellung eines oxiran-aktivierten Trägers ausgehend von Fractogel®-TSK HW 65 (S)

Zu einer Suspension aus 100 ml sedimentiertem Fractogel®-TSK HW 65 (S)

und 66 ml Wasser werden mit 3 g Ammoniumcer(IV)nitrat (gelöst in einer Mischung aus 180 ml Wasser und 3 g HNO<sub>3</sub> (65 %)) bei Raumtemperatur unter starkem Rühren vermischt. Nach 1 Minute erfolgt die Zugabe einer Lösung von 6 g (2,3-Epoxypropyl)-methacrylat in 44 ml Dioxan. Es wird eine Stunde weitergerührt. Anschließend wird das Reaktionsprodukt zweimal mit je 200 ml Wasser, dreimal mit je 100 ml Aceton und dreimal mit je 200 ml Wasser gewaschen.

## Beispiel 2: Herstellung eines oxiran-aktivierten Trägers ausgehend von LiChrospher®-Diol

Die Herstellung erfolgt entsprechend Beispiel 1, LiChrospher®-DIOL (Partikelgröße 15-25 µm, Porengröße 80 nm) wird als Basisträger anstelle von Fractogel®-TSK HW 65 (S) verwendet.

30

## Beispiel 3: Aufpfropfung eines Polymeren auf ein diolhaltiges Polymer (Erzeugung der dendrimeren Struktur)

- Stufe 1: Überführung der Oxiran- in Diolgruppen
   100 ml abgesaugtes oxiran-aktiviertem Trägermaterial hergestellt nach Beispiel 1 werden mit 200 ml 0,5 M Schwefelsäure (1 Stunde, 50 °C) hydrolysiert und somit die Oxirangruppen in Diolgruppen überführt. Anschließend wird dreimal mit je 200 ml Wasser gewaschen.
- Stufe 2: Aufpfropfen einer weiteren Polymerkette
  Zu einer Suspension aus 100 ml sedimentiertem Material aus Stufe 1 und
  66 ml Wasser werden mit 3 g Ammoniumcer(IV)nitrat (gelöst in einer
  Mischung aus 180 ml Wasser und 3 g HNO<sub>3</sub> (65 %)) bei Raumtemperatur
  unter starkem Rühren vermischt. Nach 1 Minute erfolgt die Zugabe einer
  Lösung von 6 g (2,3-Epoxypropyl)-methacrylat in 44 ml Dioxan. Es wird
  eine Stunde weitergerührt. Anschließend wird das Reaktionsprodukt zweimal mit je 200 ml Wasser, dreimal mit je 100 ml Aceton und dreimal mit je
  200 ml Wasser gewaschen.
- 20 Es resultiert ein einfach verzweigtes dendrimäres Material mit Oxiranresten.

### Beispiel 4: Aufpfropfung eines Polymeren auf ein diolhaltiges Polymer (Erzeugung von mehrfach verzweigten dendrimeren Strukturen)

Das Material aus Beispiel 3 wird nochmals der in Beispiel 3 beschriebenen Reaktionsfolge unterworfen. Es entsteht ein zweifach verzweigtes dendrimäres Material mit Oxiranresten.

Dieses Material kann wiederum der in Beispiel 3 beschriebenen Reaktionsfolge unterworfen werden. Dabei entstehen dendrimäre Materialien mit Oxiranresten und mit höhergradiger Verzweigung.

25

## Beispiel 5: Synth se ein s mit Diethylamin substituierten dendrimeren Trennmaterials

100 ml abfiltriertes Gel hergestellt nach Beispiel 3 (einfach verzweigt)
 werden in 100 ml Wasser suspendiert und 100 ml Diethylamin zugegeben.
 Anschließend wird 20 Stunden bei Raumtemperatur weitergerührt. Danach wird das Reaktionsprodukt zweimal mit je 100 ml Wasser gewaschen.

Das gewaschene Reaktionsprodukt wird in 100 ml einer 0,5 M Schwefelsäurelösung suspendiert und zwei Stunden bei 40 °C langsam gerührt.

Danach wird mit 0,25 M Phosphatpuffer (pH 7) bis zum Neutralpunkt,
anschließend mit Wasser gewaschen. Das Gel wird in wäßriger Suspension
unter Zusatz von 0,02 % Natriumazid gelagert.

15

## <u>Beispiel 6</u>: Synthese eines mit Diethylamin substituierten, zweifach verzweigten dendrimeren Trennmaterials

100 ml abfiltriertes Gel hergestellt nach Beispiel 4 (zweifach verzweigt) werden in wie in Beispiel 5 beschrieben mit Diethylamin umgesetzt.

In entsprechender Weise sind auch höher verzweigte mit Diethylamin substituierte dendrimere Trennmaterialien zugänglich.

25

30

35

20

#### <u>Beispiel 7</u>: Herstellung eines Affinitätsträgers für die Metall-Chelat-Chromatographie

Eine Lösung von 15 g NaOH und 25 g Iminodiessigsäure in 100 ml Wasser wird mit konzentrierter HCl auf pH 11 eingestellt und mit 1 g Aktivkohle entfärbt. Zu dieser Lösung werden 50 ml abgesaugtem oxiran-aktiviertem Trägermaterial hergestellt nach Beispiel 4 (zweifach verzweigt) gegeben. Die Lösung wird bei 45 °C 20 Stunden gerührt. Das Reaktionsprodukt wird abgenutscht, mit je 250 ml 0,5 M NaOH und mit Wasser gewaschen. Die nicht umgesetzten Oxirangruppen durch B handlung mit 100 ml 0,5 M Schwefelsäure (2 Stunden, 45 °C) hydrolysiert.

Anschließ nd wird das Affinitätsträgermaterial einmal mit 100 ml 0,5 M Schwefelsäure, zweimal mit 100 ml Wasser, einmai mit 100 ml 0,5 M Phosphatpuffer pH 7 und einmal mit 100 ml 1 M NaCl-Lösung gewaschen. Das Gel wird in 0,02 M Phosphatpuffer pH 7 mit einem Zusatz von 1 M NaCl und 0,02 % NaN<sub>3</sub> gelagert.

#### Beispiel 8: Herstellung eines sauren lonenaustauschers

#### 10 Stufe 1:

100 ml Gel hergestellt nach Beispiel 3 werden in 160 ml 0,5 M Schwefelsäure suspendiert und eine Stunde bei 45 °C gerührt. Anschließend wird dreimal mit je 500 ml Wasser gewaschen.

#### 15 Stufe 2:

10 g NaOH werden in 200 ml Wasser gelöst und 2-Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure zugefügt, bis der pH 4 beträgt (ca. 45 g; Monomerenlösung). Als Starterlösung für die Polymerisation werden 8,2 g Ammoniumcer(IV)nitrat in 50 ml 0,5 M Salpetersäure gelöst.

20

25

30

100 ml Gel aus Stufe 1 werden in der Monomerenlösung suspendiert und in einen Dreihalskolben gefüllt, die Starterlösung wird in den daran angeschlossenen Tropftrichter gefüllt. Die Apparatur wird dreimal evakuiert und mit Argon begast. Unter Rühren (150 UpM) wird nun die Starterlösung zulaufen lassen und anschließend bei 40 ∘C vier Stunden weitergerührt. Anschließend wird das Produkt mit 200 ml 1 M Natriumsulfit in 1 M Schwefelsäure, mit 1 l Wasser, mit 3 l 0,1 M NaOH, mit 500 ml 1 M Natriumacetatpuffer pH 7 und mit 500 ml Wasser gewaschen. Das Produkt wird in 20 mM Phosphatpuffer pH 7 mit einem Zusatz von 0,02 % NaN₃ gelagert.

# Beispiel 9: H rst Ilung ines Träg rmaterials für die Bestimmung von niedermolekularen Substanzen in biologischen Matrices

- Stufe 1: Herstellung eines Glycidyloxypropyl-Trägers
   10 g eines LiChrospher® Si 60, Partikelgröße 25 μm, mit einer spezifischen Oberfläche von 380 m²/g und einem mittleren Porendurchmesser von 9 nm (E. Merck, Darmstadt) werden in 50 ml Toluol suspendiert und nach Zugabe von 3,8 ml (4 mmol/m²) Gycidyloxypropyl-methyl-dimethoxysilan 5 Stunden unter Rühren am Rückfluß gekocht. Nach dem Absaugen des Materials wird es Toluol und Methanol nachgewaschen und getrocknet.
- Stufe 2: Ringöffnung des Glycidyloxypropyl-Trägers zur Diol-Phase
  Das erhaltene Produkt aus Stufe 1, wird in 50 ml einer 5%igen Schwefelsäure-Lösung suspendiert und zur Öffnung des Epoxyringes 3 Stunden
  unter langsamen Rühren am Rückfluß gekocht. Nach dem Absaugen der
  Reaktionssuspension, wird mit Wasser sulfatfrei gewaschen und nach
  nochmaligem Auswaschen mit Methanol getrocknet. Man erhält einen DiolTräger (Kohlenstoffgehalt 7,6 %; entsprechend 2,81 mmol/m² DiolGruppen).

# Stufe 3: Erste Pfropfpolymerisation Zu einer Suspension aus 40 ml sedimentiertem LiChrospher®-Diol aus Stufe 2 und 60 ml Wasser werden mit 0,8 g Ammoniumcer(IV)nitrat (gelöst in einer Mischung aus 40 ml Wasser und 1,2 g HNO<sub>3</sub> (65 %)) bei Raumtemperatur unter starkem Rühren vermischt. Nach 1 Minute erfolgt die Zugabe einer Lösung von 1,2 g (2,3-Epoxypropyl)-methacrylat in 15 ml Dioxan. Es wird eine Stunde weitergerührt. Anschließend wird das Reaktionsprodukt zweimal mit je 200 ml Wasser, dreimal mit je 100 ml Aceton und dreimal mit je 200 ml Wasser gewaschen.

#### Stufe 4: Schwefelsäurehydrolyse

40 ml Gel aus Stufe 3 werden in 160 ml 0,5 M Schwefeisäure suspendiert und eine Stunde bei 45 °C gerührt. Anschließend wird dreimal mit je 500 ml Wasser gewaschen.

5

#### Stufe 5: Zweite Pfropfpolymerisation

0,8 g Ammoniumcer(IV)nitrat werden in einer Mischung aus 40 ml Wasser und 1,2 g HNO<sub>3</sub> (65 %) gelöst. Diese Lösung wird zu einer Suspension aus 40 ml sedimentiertem gepfropften LiChrospher®-Diol aus Stufe 4 und 60 ml

10 Wasser bei Raumtemperätur unter starkem Rühren zugefügt. Nach 1 Minute erfolgt die Zugabe einer Lösung von 1,2 g (2,3-Epoxypropyl)-methacrylat in 15 ml Dioxan. Es wird eine Stunde weitergerührt. Anschließend wird das Reaktionsprodukt zweimal mit je 200 ml Wasser, dreimal mit je 100 ml Aceton und dreimal mit je 200 ml Wasser gewaschen.

15

#### <u>Stufe 6</u>: Umsetzung des dendrimeren Pfropfpolymeren mit hydrophoben Liganden

5 g des getrockneten Trägermaterials aus Stufe 5 werden bei 0 °C in trockenem Chloroform suspendiert. Zu dieser Lösung werden 60 ml getrocknetes Triethylamin zugegeben. Anschließend wird eine Lösung von 2 g Stearoylchlorid in 25 ml Chloroform, bei Kühlung auf 4 °C, innerhalb von 3 Stunden zugegeben.

25

30

35

20

Nach der Zugabe des Säurechlorids wird 48 Stunden bei Raumtemperatur nachgerührt und das Gel anschließend mit jeweils 50 ml Chloroform, Methanol, Wasser und Methanol gewaschen und getrocknet.

#### Stufe 7: Schwefelsäurehydrolyse

40 ml Gel aus Stufe 6 werden in 160 ml 0,5 M Schwefelsäure suspendiert und eine Stunde bei 45 °C gerührt. Anschließend wird dreimal mit je 500 ml Wasser gewaschen.

Auf die vorbeschriebene Weise wird ein dendrimeres shielded phase Trennmaterial bereitgestellt, dess n hydrophobe R ste durch hydrophile Diolgruppierung n abgeschirmt sind.

15

20

25

Das folgende Anwendungsbeispiel z igt den Einfluß des Verzw igungsgrades auf Bindungskapazität und Trennvermögen des Trennmaterials.

## 5 Anwendungsbeispiel A: Einfluß des Verzweigungsgrades

Einfach bis siebenfach verzweigte DEA-derivierte Trennmaterialien (Proben 2-7) werden entsprechend den Beispielen 5 und 6 hergestellt, unverzweigtes Vergleichsmaterial (Probe 1) wird in Analogie zu Beispiel 5 hergestellt, wobei statt des dendrimeren oxiranhaltigen Polymers das lineare Polymer aus Beispiel 1 benutzt wird.

Diese Trennmaterialien werden jeweils in eine SuperFormance: Glassäule (50 × 10 mm) gefüllt und mit dem Auftragepuffer (50 mM TRIS-Puffer, pH 8,3) äquilibriert. Eine Lösung von Rinderserumalbumin (10 mg/ml) in diesem Puffer wird kontinuierlich aufgetragen (Fluß: 0,5 ml/min) und das Elutionsdiagramm durch Photometrie bei 280 nm gemessen. Aus der Durchbruchskurve wird die Kapazität bestimmt. Das Trennverhalten für Rinderserumalbumin wird ebenfalls bestimmt und als Selektivitätsfaktor α ausgedrückt. Die Ergebnisse sind in Abbildung 1 zusammengestellt.

Es zeigt sich, daß die Selektivität  $\alpha$  (Kurve A) von verzweigtem Material deutlich höher ist als von unverzweigtem Material. Die Bindungskapazität (Kurve B) nimmt, verglichen mit unverzweigten Vergleichsmaterial, bei geringer Verzweigung zu, fällt aber bei starker Verzweigung deutlich ab.

#### Anwendungsbeispiel B: Wiederfindung von Carbamazepin in Plasma

30 a) Apparatur

Fig. 2 zeigt den apparativen Aufbau, darin bedeuten:

- 1. Vorsäulen-Puffer
- 2. Analysen-Puffer
- 3. HPLC-Pumpe (L-6000)
- 4. HPLC-Pumpe (L-6200)
- 5. automatischer Probeng ber (AS-4000)
- 35 6. automatisches Umschaltventil (ELV-7000)
  - 7. Vorsäule

8. analytische Säule

9. Detektor

- 10. Integrator (D-2500)
- 11. Abfallbehälter

(Geräte von Fa. E.Merck, Darmstadt, Deutschland)

- In Fig. 3 sind die Leitungsverbindungen zwischen den Modulen in Abhängigkeit von der Stellung des Umschaltventils (6) dargestellt: Fig. 3a: Stellung "L" (LOAD)

  Fig. 3b: Stellung "I" (INJECT)
- b) Chromatographische Bedingungen:
   Vorsäule ((8); 25 x 4 mm): Trennmaterial, hergestellt nach Beispiel 9;
   Vorsäulen-Puffer (1): 0,05 M Na-Phosphat (pH 5,0); analytische Säule ((8);
   LiChrospher® 60 RP-select B, 5 µm, 125 x 4 mm); Analysen-Puffer (2):
   0,05 M Na-Phosphat (pH 4,0)/Acetonitril (80:20; V:V); Detektion UV 210
   nm.
  - c) Analysenzyklus

20

25

30

35

Nach Injektion der Plasmaprobe (100 µl) durch den automatischen Probengeber (5) in Stellung "L" des Umschaltventils (6) gelangt die Probe mit Hilfe des durch die HPLC-Pumpe (3) geförderten Vorsäulen-Puffers ((1); Flußrate 0,5 ml/min) auf die Vorsäule (7). Der Analyt (Carbamazepin) wird von dem Trennmaterial der Vorsäule selektiv retiniert, während Matrix-bestandteile, insbesondere Proteine, innerhalb von 12 Minuten in den Abfallbehälter (11) eluiert werden.

Nach Umschalten des Ventils (6) in Stellung "I" wird der Analyt mit Hilfe von der HPLC-Pumpe (4) geförderten Analysen-Puffers ((2); Flußrate 0,8 ml/min) innerhalb von 5 Minuten vollständig von der Vorsäule (7) eluiert und auf die nachgeschaltete analytische Säule (8) transferiert.

Nach Umschalten des Ventils (6) in die Stellung "L" erfolgt die analytische Trennung unter isokratischen Bedingungen (Flußrate 0,8 ml/min). Die eluierten Verbindungen werden im Detektor (9) gemessen und im Integrator (10) ausgewert t. Gleichz itig wird die Vorsäule mit Hilfe d r HPLC-Pumpe (3) für einen neuen Analys nzyklus konditioniert.

d)	Erg	jeb	nis
----	-----	-----	-----

In Fig. 4 sind die Elutionsdiagramme für

A: einen Kalibrator, der 0,5 μg Carbamazepin enthält, und

B: eine Plasmaprobe (Humanplasma), die ebenfalls 0,5 µg Carbamazepin enthält.

Wie ersichtlich, wird der Analyt in der Plasmaprobe vollständig wiedergefunden.

10

5

15

20

25

30

#### Ansprüch

- Dendrimere Pfropfpolymerisate auf der Grundlage von hydroxylgruppenhaltigen Basisträgern, auf deren Oberflächen Polymere kovalent gebunden sind, dadurch gekennzeichnet, daß
  - a) der Basisträger aliphatische Hydroxylgruppen enthält,
  - b) die kovalentgebundenen Polymeren über eine endständige Monomereinheit an den Basisträger gebunden sind,
  - c) die Polymeren an den Verzweigungsstellen der dendrimeren Struktur Monomereinheiten der Formel II enthalten

-(
$$CR^{1}R^{2}$$
- $CR^{3}$ )-
|
O=C-O-( $CH_{2}$ )<sub>n</sub>- $CH$ - $CHR^{4}$  ||
X X

15

10

5

d) die dendrimeren Polymeren Monomereinheiten der Formel III enthalten,

20

Ш

worin

25

30

R1, R2 und R3 unabhängig voneinander

H oder CH<sub>3</sub>,

R4

H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl,

n

eine ganze Zahl zwischen 1 und 5,

ein Rest X OH und der andere Rest X eine endständige Monomereinheit einer weiteren Polymerkette darstellt.

und

.

Υ

einen Rest, der einen Separationseffektor enthält,

bedeuten.

- 2. Dendrimere Pfropfpolymerisate erhältlich durch folgende Reaktionsschritte:
  - a) Aufpfropfung von Monomeren der Formel I auf einen hydroxylgruppenhaltigen Basisträger in Gegenwart von Cer-IV-Ionen,

$$CR^{1}R^{2}=CR^{3}$$

$$O=C-O-(CH_{2})_{n}CH-CHR^{4}$$

$$O=C-O-(CH_{2})_{n}CH-CHR^{4}$$

10

worin

R1, R2 und R3, unabhängig voneinander

H oder CH<sub>3</sub>,

15

R4

H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl

und

n

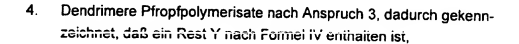
eine ganze Zahl zwischen 1 und 5

bedeuten.

- b) zumindestens teilweise Umsetzung der Oxirangruppen in Diolgruppen;
- c) Aufpfropfung von weiteren Monomeren, beispielsweise von weiteren Monomeren der Formel I, oder auch Monomeren, die Separationseffektoren enthalten, in Gegenwart von Cer-IV-Ionen;
- d) optionale, auch mehrfache Wiederholung der Schritte b) und c);

25

- e) Einführung von Resten mit Separationseffektoren, soweit diese nicht bereits durch die Aufpfropfreaktion mit Monomeren, die Separationseffektoren enthalten, eingeführt sind;
- f) optionale Ringöffnung verbliebener Oxirangruppen.
- 3. Dendrimere Pfropfpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Separationseffektor einen ionischen oder ionogenen Rest enthält.



O=C-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-CH-CHR<sup>4</sup> | | Z Z 5 IV

worin

10

R4

H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl,

eine ganze Zahl zwischen 1 und 5,

ein Rest Z OH und der andere Rest Z einen Rest, ausgewählt aus der Gruppe NR5R6, N+R5R6R7, PO4H2 und SO3H,

und

15

R5, R6 und R7 unabhängig voneinander

> C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-Alkyl, wobei einer oder beide Reste R<sup>5</sup> oder R<sup>6</sup> auch H sein kann,

bedeuten.

20

5. Dendrimere Pfropfpolymerisate nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß ein Rest Y nach Formel VI enthalten ist,

VI 25

30

35

worin

W

OH oder NHR®

und

R8

C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, das mit einem Amino-, Monoalkylamino-,

Dialkylamino-, Trialkylammonium-, Carboxyl- oder

Sulfonsäurerest substituiert ist,

bedeuten.

6. Dendrim re Pfropfpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichn t, daß der Rest Y einen Affinitätsliganden enthält.

10

15

- D ndrimere Pfropfpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Rest Y einen hydrophoben Rest enthält.
- 8. Verwendung von dendrimeren Pfropfpolymerisaten mit den Merkmalen von Anspruch 1 oder 2 bei der Trennung von Gemischen mindestens zweier Substanzen, insbesondere zur Trennung von Biopolymeren, mittels Flüssigkeitschromatographie, insbesondere mittels Ionenaustausch-, hydrophober Interaktions- oder Affinitätschromatographie.
  - 9. Verwendung nach Anspruch 8, wobei Analyte aus biologischen Matrices abgetrennt werden.
  - 10. Verfahren zur Herstellung von dendrimeren Pfropfpolymerisaten, gekennzeichnet durch folgende Verfahrensschritte:
    - Aufpfropfung von Monomeren der Formel I auf einen hydroxylgruppenhaltigen Basisträger in Gegenwart von Cer-IV-Ionen,

25 worin

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> unabhängig voneinander

H oder CH<sub>3</sub>,

R4 H, C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>-Alkyl oder C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-Aryl

und

n eine ganze Zahl zwischen 1 und 5

bedeuten,

b) zumindest teilweise Umsetzung der Oxirangruppen in Diolgruppen;

c) Aufpfropfung von Monomeren der Formel I oder von Monomeren der Formel V auf die in Schritt b) entstandenen Diolgruppen in Gegenwart von Cer(IV)ionen,

5

worin

10

W OH oder NHR®

und

R<sup>8</sup> C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub>-Alkyl, das mit einem Amino-, Monoalkylamino-. Dialkylamino-, Trialkylammonium-, Carboxyl- oder Sulfonsäurerest substituiert ist,

15

bedeuten,

wobei die Schritte b) und c) einmal oder auch mehrfach wiederholt werden können,

und

20

- d) Einführung der Reste, die die Separationseffektoren enthalten, soweit diese nicht bereits durch die Aufpfropfreaktion mit Monomeren der Formel V erfolgt ist.
- Verfahren zur Trennung von Gemischen mindestens zweier Substanzen, insbesondere zur Trennung von Biopolymeren, mittels Flüssigkeitschromatographie, insbesondere mittels Ionenaustausch-, hydrophober Interaktions- oder Affinitätschromatographie, unter Verwendung von dendrimeren Pfropfpolymerisaten mit den Merkmalen von Anspruch 1 oder 2.

30

12. Verfahren nach Anspruch 11, wobei Analyte aus biologischen Matrices abgetrennt werden.

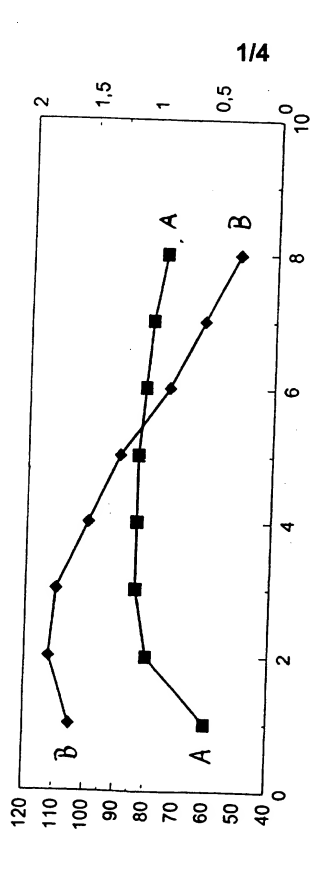
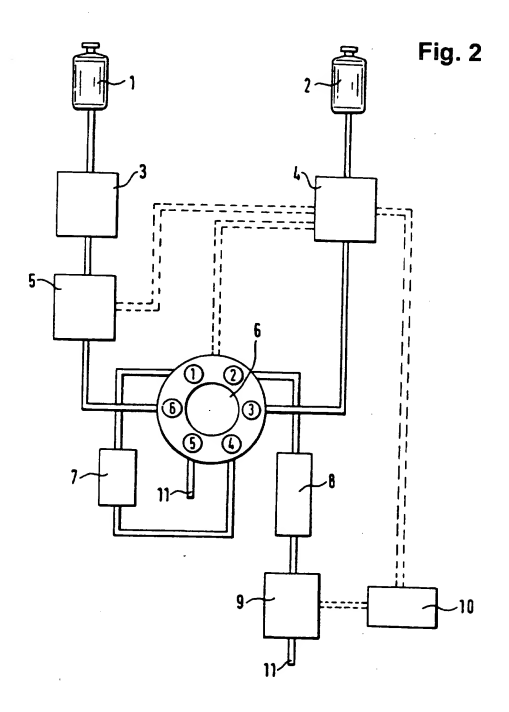
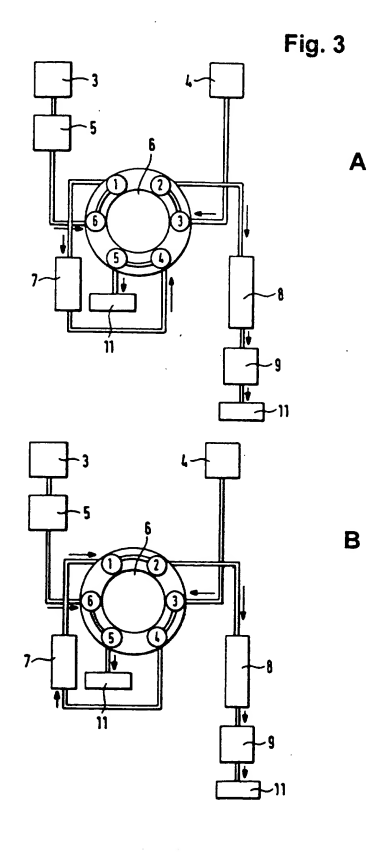


Fig. 1

2/4

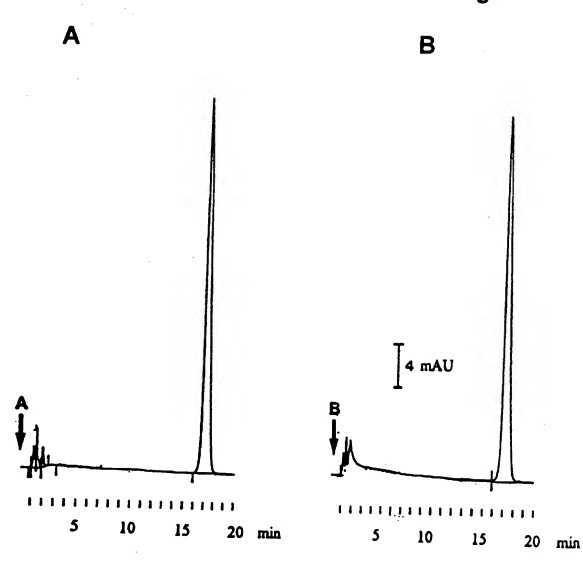


3/4



4/4

Fig. 4



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern al Application No

		PC1/EP 95/012/8	
A. CLASS IPC 6	COSF291/08 COSF285/00 B01J20	/32	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national cla	suffication and IPC	
	SSEARCHED		
IPC 6	documentation searched (classification system followed by classification s	cation symbols)	-
Documenta	ition searched other than minimum documentation to the extent th	at such documents are included in the fields searched	
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages Relevant to	claim No.
<b>A</b>	WO,A,94 26379 (MERCK PATENT GMB November 1994 see page 4, line 9 - page 5, line example 2		
Fun	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.	
"A" docum consic "E" earlier filing "L" docum which citatio "O" docum other "P" docum later t	nent defining the general state of the art which is not detered to be of particular relevance document but published on or after the international date determined the determined of the stabilish the publication date of another on or other special reason (as specified) the properties of the ferring to an oral disclosure, use, exhibition or means and proof to the international filing date but han the priority date claimed.	The later document published after the international filing do or priority date and not in conflict with the application cited to understand the principle or theory underlying the invention.  'X' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken all 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is, such combination being obvious to a person skill in the art.  '&' document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report	but ice one the u-
2	O December 1995	1 5. 01. 96	
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (+ 31-70) 340-3016	Authorized officer  Meulemans, R	

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

...formation on patent family members

Intern al Application No

Patent document ited in search report	Publication date	Patent memb		Publication date
WO-A-9426379	24-11-94	DE-A-	4316136	17-11-94
	•			

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern: iles Aktenzeichen PCT/FP 95/01278

		PC1/EP 95	0/01278
A. KLASS IPK 6	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08F291/08 C08F285/00 B01J20/3	32	
Nach der li	nternationalen Palentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	Classifikation und der IPK	
	RCHIERTE GERIETE		
Recherchies IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymt COSF BOIJ	sole )	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, s	oweit diese unter die recherchierten Gebiet	e fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (†	Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowat erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO,A,94 26379 (MERCK PATENT GMBH) 24.November 1994		1-12
	siehe Seite 4, Zeile 9 - Seite 5, 23; Beispiel 2	, Zelle	
	·		
ĺ			
			*
	tere Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröff aber n	EKategorien von angegebenen Veröffentlichungen: fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, ucht als besonders bedeutsam anzusehen ist. Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Priontatsdatum veröffentlic Anmeldung nicht kolldiert, sondern in Erfindung zugrundeliegenden Prinzipi Theone angegeben ist	ht worden ist und mit der iur zum Verstandnis des der
L Veröffe schein	idedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	'X" Veröffentlichung von besonderer Bede kann allein aufgrund dieser Veröffentl erfindenscher Tätigkeit berühend betr	ichung nicht als neu oder auf
ander soll or	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig	utung, die beanspruchte Erfindung keit beruhend betrachtet
P' Veröffe	unry, entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, lenutzung, eine Ausstellung oder andere Mallnahmen bezieht entlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategone is diese Verbindung für einen Fachmann & Veröffentlichung, die Mitglied derselb	n Verbindung gebracht wird und n naheliegend ist
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
2	O.Dezember 1995	1 5. 01. 96	
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmachtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-240, Tx. 31 651 epo nl, Far. (+ 31-70) 340-3016	Meulemans, R	

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interr alex Aktenzeichen
PCT/EP 95/01278

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO-A-9426379	24-11-94	DE-A-	4316136	17-11-94
				•
•				